Carbamidates

Patent number:

DE3312498

Publication date:

1984-10-11

Inventor:

HEYWANG GERHARD DR (DE); KUEHLE

ENGELBERT DR (DE); BEHRENZ WOLFGANG DR

(DE)

Applicant:

BAYER AG (DE)

Classification:

- international:

C07C125/065; A01N47/10

- european:

A01N47/12; C07C271/12

Application number: DE19833312498 19830407 Priority number(s): DE19833312498 19830407

Report a data error here

Abstract of DE3312498

The present invention relates to the novel carbamidates of the general formula (I) in which R represents optionally substituted alkyl or optionally substituted cycloalkyl and R<1> represents an optionally substituted radical from the series comprising alkyl, alkenyl, alkynyl, aryl and arylalkyl, and R<2> represents an optionally substituted radical from the series comprising alkoxy, alkenoxy, alkinoxy, aryloxy, arylalkoxy, alkylthio, alkenylthio, alkinylthio, arylthio or arylalkylthio, or an amino radical of the general formula (Ia) in which R<3> and R<4> can be identical or different and represent hydrogen or optionally substituted alkyl, alkenyl, alkinyl, aryl or arylalkyl, or in which R<3> and R<4> together with the nitrogen atom to which they are bonded form an optionally substituted heterocycle, optionally via a further heteroatom, and where always either R<1> represents an optionally substituted alkinyl radical or R<2> represents an optionally substituted alkinyloxy radical, which can be used as synergists in pesticides.r

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



@ DE 3312498 A1

(51) Int. Cl. 3: C07 C 125/065 A 01 N 47/10

DE 33 12 498 A



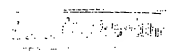
DEUTSCHES PATENTAMT Aktenzeichen: P 33 12 498.1 Anmeldetag: 7. 4.83 Offenlegungstag: 11. 10. 84

(71) Anmelder:

Bayer AG, 5090 Leverkusen, DE

② Erfinder:

Heywang, Gerhard, Dr.; Kühle, Engelbert, Dr., 5060 Bergisch Gladbach, DE; Behrenz, Wolfgang, Dr., 5063 Overath, DE



(54) Carbamidsäureester

Die vorliegende Erfindung betrifft die neuen Carbamidsäureester der allgemeinen Formel (I)

$$R - N = \frac{\text{CO-OR}^1}{\text{CO-CO-R}^2}$$

in welcher

R für gegebenenfalls substituiertes Alkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl steht und R1 für einen gegebenenfalls substituierten Rest aus der Rei-

he Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl und Arylalkyl steht und R² für einen gegebenenfalls substituierten Rest aus der Reihe Alkoxy, Alkenoxy, Alkinoxy, Aryloxy, Arylalkoxy, Alkylthio, Alkenylthio, Alkinylthio, Arylthio oder Arylalkylthio steht oder für einen Aminorest der allgemeinen Formel (Ia)

ierten Alkinylrest steht oder R2 für einen gegebenenfalls substituierten Alkinyloxyrest steht und welche als Synergisten in Schädlingsbekämpfungsmitteln verwendet werden können.

R³ und R⁴ gleich oder verschieden sein können und für Was-

serstoff oder gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl,

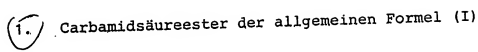
R3 und R4 gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an welches

sie gebunden sind, gegebenenfalls über ein weiteres Hete-

Alkinyl, Aryl oder Arylalkyl stehen oder in welcher

ښ.

Patentansprüche:



$$R-N = CO-OR^{1}$$

$$CO-CO-R^{2}$$
(I)

in welcher

- R. für gegebenenfalls substituiertes Alkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl steht und
- für einen gegebenenfalls substituierten Rest aus der Reihe Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl und Arylalkyl steht und
- für einen gegebenenfalls substituierten Rest aus der Reihe Alkoxy, Alkenoxy, Alkinoxy, Aryloxy, Arylalkoxy, Alkylthio, Alkenylthio, Alkinylthio, Arylthio oder Arylalkylthio steht, oder für einen Aminorest der allgemeinen Formel (Ia)

$$-N$$
 R^3
(Ia)

in welcher

- R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl oder Arylalkyl stehen oder in welcher
- R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an welches sie gebunden sind, gegebenenfalls über ein weiteres Heteroatom einen gegebenenfalls substituierten Heterocyclus bilden und

wobei stets entweder R¹ für einen gegebenenfalls substituierten Alkinylrest steht oder R² für einen gegebenenfalls substituierten Alkinyloxyrest steht.

- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, in welcher
 - Für einen gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy,
 Halogen, Cyan, Nitro und/oder Trifluormethyl
 substituierten Alkylrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen oder für einen gegebenenfalls durch
 C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyano, Nitro und/oder
 Trifluormethyl substituierten Cycloalkylrest
 mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen steht und
 - für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyano. Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoff-

atomen oder für gegebenenfalls durch $C_1^{-C_4^-}$ Alkoxy, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch $C_1^{-C_4^-}$ Alkoxy, Halogen, Cyano, Nitro oder Trifluormethyl substituiertes Alkinyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch $C_1^{-C_4^-}$ Alkyl, $C_1^{-C_4^-}$ Alkoxy, Halogen und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder für gegebenenfalls durch $C_1^{-C_4^-}$ Alkoxy, Halogen und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkyl, $C_1^{-C_4^-}$ Alkoxy, Halogen und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyl mit 7 bis 15 Kohlenstoffatomen steht und

für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyan, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkoxy mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenyloxy mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyano, Trifluormethyl substituiertes Alkinyloxy mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, 1,2-Dioxomethylen, Halogen, Cyan, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenoxy oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, 1,2-Dioxomethylen, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkoxy mit

 $: \quad : \stackrel{\cdot}{q} \dots \stackrel{\cdot}{:} \quad \dots : \dots :$

insgesamt 7 bis 15 Kohlenstoffatomen steht oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkylthio mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano und/ oder Trifluormethyl substituiertes Alkenylthio mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen, oder für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkinylthio mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, Halogen und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenylthio oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Halogen und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyl mit 7 bis 15 Kohlenstoffatomen steht oder für den -NR³R⁴-Rest steht, worin

 ${
m R}^3$ und ${
m R}^4$ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für gegebenenfalls durch ${
m C}_1{^-}{
m C}_4{^-}{
m Alkoxy}$, Halogen, Cyan, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder für gegebenenfalls durch Halogen, Cyan und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch ${
m C}_1{^-}{
m C}_4{^-}{
m Alkoxy}$, Halogen, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkinyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch ${
m C}_1{^-}{
m C}_4{^-}{
m Alkyl}$

 C_1 - C_4 -Alkyloxy, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder für gegebenenfalls durch C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkyloxy, 1,2-Dioxomethylen, Halogen, Cyan, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyl mit insgesamt 7 bis 10 Kohlenstoff-atomen stehen oder worin R^3 und R^4 gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an welches sie gebunden sind, gegebenenfalls über Sauerstoff oder Schwefel einen gegebenenfalls durch C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen und/oder Trifluormethyl substituierten heterocyclischen Ring mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen bilden.

- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, in welcher
 - R für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes
 Alkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen oder für.
 gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor,
 Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes
 Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen steht
 und
 - für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes
 Alkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyan und/oder Trifluormethyl substituiertes

Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkinyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methyl, Methoxy, Chlor und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyl mit 7 bis 15 Kohlenstoffatomen steht und

_R2 für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkoxy mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenyloxy mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkinoxy mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methoxy, 2'.3'-Dioxomethylen, 3'.4'-Dioxomethylen, Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenoxy oder für gegebenenfalls durch Methoxy, 2'.3'-Dioxomethylen, 3'.4'-Dioxomethylen, Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyloxy mit insgesamt 7 bis 10 Kohlenstoffatomen steht oder für einen gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituierten geradkettigen oder verzweigten Alkylthiorest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder für einen gegebenenfalls durch

Halogen, Cyan und/oder Trifluormethyl substituierten Alkenylthiorest mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen, oder für einen gegebenenfalls durch Chlor, Cyan und/oder Trifluormethyl substituierten Alkinylthiorest mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen der für einen gegebenenfalls durch Methyl, Methoxy, Chlor und/oder Trifluormethyl substituierten Phenylthiorest, oder für einen gegebenenfalls durch Methyl, Methoxy, Chlor und/oder Trifluormethyl substituierten Arylalkylrest mit 7 bis 15 Kohlenstoffatomen steht oder für den Rest -NR³R⁴ steht, worin

 ${\tt R}^3$ und ${\tt R}^4$ gleich oder verschieden sind und für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methoxy, Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkinyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methyl, Methoxy, Chlor, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder für gegebenenfalls durch Methyl, Methoxy, 1,2-Dioxomethylen, Chlor, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyl mit insgesamt 7 bis 10 Kohlenstoffatomen stehen - 597 -

oder worin R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an welches sie gebunden sind, gegebenenfalls über Sauerstoff oder Schwefel einen gegebenenfalls durch Methyl substituierten heterocyclischen Ring mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen bilden.

- 4. Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, in welcher
 - R für Methyl oder Neopentyl,
 - für Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Allyl oder
 Propargyl und
 - für Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Butoxy, Allyloxy, Propargyloxy, Methylamino, Dimethylamino, Ethylamino, Diethylamino, Propylamino, Dipropylamino, Butylamino, Dibutylamino, Allylamino, Diallylamino, Propargylamino, N-Methyl-N-propargylamino, Methylthio oder Butylthio stehen.
- Verfahren zur Herstellung von Carbamidsäureestern der allgemeinen Formel (I)

$$R - N$$

$$CO-CO-R2$$
(I)

in welcher

- R für gegebenenfalls substituiertes Alkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl steht und
- für einen gegebenenfalls substituierten Rest aus der Reihe Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl und Arylalkyl steht und
- für einen gegebenenfalls substituierten Rest aus der Reihe Alkoxy, Alkenoxy, Alkinoxy, Aryloxy, Arylalkoxy, Alkylthio, Alkenylthio, Alkinylthio, Arylthio oder Arylalkylthio steht, oder für einen Aminorest der allgemeinen Formel (Ia)

$$-N$$
 R^3
(Ia)

in welcher

- R³ und R⁴ gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl oder Arylalkyl stehen oder in welcher
- R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an welches sie gebunden sind, gegebenenfalls über ein weiteres Heteroatom einen gegebenenfalls substituierten Heterocyclus bilden und

wobei stehts entweder R¹ für einen gegebenenfalls substituierten Alkinylrest steht oder R² für einen gegebenenfalls substituierten Alkinyloxyrest steht,

dadurch gekennzeichnet, daß man Chloroxalylcarbamidsäureester der allgemeinen Formel (II)

$$\begin{array}{c}
\text{CO-OR}^{1} \\
\text{R-N} \\
\text{CO-CO-R}^{5}
\end{array}$$
(II)

in welcher

R und ${\mbox{R}}^1$ die oben angegebene Bedeutung haben und ${\mbox{R}}^5$ für Halogen, vorzugsweise für Chlor steht, mit Nukleophilen der allgemeinen Formel (III)

$$H-R^2$$
 (III)

in welcher R² die oben angegebene Bedeutung hat, gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines inerten Verdünnungsmittels bei Temperaturen zwischen etwa -30 und 120°C umsetzt.

6. Verwendung der Carbamidsäureester der allgemeinen Formel (I), gemäß Anspruch 1 oder 5, als Syner-gisten in Schädlingsbekämpfungsmitteln.

- 7. Schädlingsbekämpfungsmittel, welche wenigstens einen Carbamidsäureester der allgemeinen Formel gemäß Anspruch 1 oder 5 als Synergisten enthalten.
- 8. Verwendung der Schädlingsbekämpfungsmittel gemäß
 Anspruch 7 zur Bekämpfung von Schädlingen, vorzugsweise Arthropoden.
- 9. Verfahren zur Herstellung von Schädlingsbekämpfungsmitteln, dadurch gekennzeichnet, daß man wenigstens einen Carbamidsäureester der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 oder 5, mit wenigstens einem Arthropodizid und Verdünnungsmitteln und gegebenenfalls Formulierungshilfsmitteln, wie oberflächenaktiven Stoffen, vermischt.
- 10. Verfahren zur Bekämpfung von Schädlingen, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Schädlingsbekämpfungsmittel gemäß Anspruch 7 auf die Schädlinge und/oder ihren Lebensraum einwirken läßt.

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

5090 Leverkusen, Bayerwerk

Zentralbereich
Patente, Marken und Lizenzen
S/m-c

06.04.83 S/m-c Ia/III

Carbamidsäureester

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Carbamidsäureester. Verfahren zur ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung als Schädlingsbekämpfungsmittel, vorzugsweise zur Bekämpfung von Arthropoden, insbesondere von Insekten, Milben und Spinnentieren.

Synergistische Mischungen von insektiziden Wirkstoffen, z.B. von Pyrethroiden mit bestimmten Methylendioxyphenyl-Derivaten, z.B. Piperonylbutoxid als Synergisten sind bereits bekannt geworden (vgl. z.B. K. Naumann, Chemie der Pflanzenschutz- und Schädlingsbekämpfungsmittel, Springer-Verlag Berlin, Band 7 (1981), Seiten 3-6). Ferner sind bestimmte N-Arylcarbamidsäurealkinylester (vgl. DE-A-20 41 986) und spezielle N-Alkyl-carbamidsäure-alkinylester (vgl. BE-A-633 594) als Synergisten beschrieben worden. Unter den Bedingungen der praktischen Anwendung ist die Wirksamkeit solcher Präparate jedoch nicht immer voll befriedigend.

Le A 22 275

Es wurden die neuen Carbamidsäureester der allgemeinen Formel (I)

$$R - N$$

$$CO-CO-R^{2}$$
(I)

in welcher

- R für gegebenenfalls substituiertes Alkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl steht und
- R^1 für einen gegebenenfalls substituierten Rest aus der Reihe Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl und Arylalkyl steht und
- für einen gegebenenfalls substituierten Rest aus der Reihe Alkoxy, Alkenoxy, Alkinoxy, Aryloxy, Arylalkoxy, Alkylthio, Alkenylthio, Alkinylthio, Arylthio oder Arylalkylthio steht, oder für einen Aminorest der allgemeinen Formel (Ia)

$$-N$$
 R^3
(Ia)

in welcher

 ${
m R}^3$ und ${
m R}^4$ gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes

Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl oder Arylalkyl stehen oder in welcher

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an welches sie gebunden sind, gegebenenfalls über ein weiteres Heteroatom einen gegebenenfalls substituierten Heterocyclus bilden und

wobei stets entweder R^1 für einen gegebenenfalls substituierten Alkinylrest steht oder R^2 für einen gegebenenfalls substituierten Alkinyloxyrest steht, gefunden.

Weiterhin wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel (I) als Synergisten in Schädlingsbekämpfungsmitteln verwendet werden können, welche zusätzlich Arthropozide, welche vorzugsweise gegen Insekten und Spinnentiere, insbesondere gegen Insekten wirksame Stoffe enthalten. Die Verbindungen der Formel (I) weisen selbst keine arthropodiziden Eigenschaften auf.

Als Arthropodizide (gegen Arthropoden wirksame Stoffe) kommen praktisch alle üblichen Wirkstoffe in Frage (vgl. z.B. K.H. Büchel, Pflanzenschutz- und Schädlingsbekämpfungsmittel, Thieme Verlag, Stuttgart, 1977 und Farm Chemicals Handbook, 1979, Meister Publishing Co, Willoughby, 1979).

Weiterhin wurde gefunden, daß man die Carbamidsäureester der allgemeinen Formel (I) erhält, wenn man Chloroxalylcarbamidsäureester der allgemeinen Formel (II)

$$R - N$$

$$CO-CO-R5$$
(II)

in welcher R und ${\tt R}^1$ die oben angegebene Bedeutung haben und ${\tt R}^5$ für Halogen, vorzugsweise für Chlor steht, mit Nukleophilen der allgemeinen Formel (III)

$$H - R^2$$
 (III)

in welcher

R² die oben angegebene Bedeutung hat, gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines inerten Verdünnungsmittels bei Temperaturen zwischen etwa -30 und 120°C umsetzt.

Als gegebenenfalls substituiertes Alkyl R steht gegebenenfalls substituiertes, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit vorzugsweise 1- 20, insbesondere 1 - 12, besonders bevorzugt 1 - 8 und ganz besonders bevorzugt 1 - 5 Kohlenstoffatomen.

Beispielhaft seien gegebenenfalls substituierte Alkylreste der Reihe Methyl, Ethyl, n- und iso-Propyl, n-, iso- und tert.-Butyl, Neopentyl, Hexyl, Dodecyl genannt. Bevorzugt sind die Alkylreste R unsubstituiert. Besonders bevorzugt sind Methyl und Neopentyl.

Als gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl R steht gegebenenfalls substituiertes mono-, bi- und tricyclisches

Cycloalkyl mit vorzugsweise 3 bis 10, insbesondere 3 bis 8 und besonders bevorzugt 3, 5 oder 6 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Bicyclo/2,2,17-heptyl, Bicyclo/2,2,27octyl und Adamantyl genannt. Bevorzugt sind die Cycloalkylreste R unsubstituiert. Besonders bevorzugt sind Cyclopentyl und Cyclohexyl.

.16

Als gegebenenfalls substituiertes Alkyl R¹steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit vorzugsweise 1 bis 6, insbesondere 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Methyl, Ethyl, n- und iso-Propyl und n-, iso- und tert.-Butyl genannt. Bevorzugt sind die Alkylreste R¹ unsubstituiert.

Als gegebenenfalls substituiertes Alkenyl R¹ steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl mit vorzugsweise 3 bis 12, insbesondere 3 bis 8, und besonders bevorzugt 3 bis 5 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes 2-Propenyl, i-Butenyl und 3-Pentenyl genannt. Bevorzugt sind die Alkenylreste R¹ unsubstituiert.

Als gegebenenfalls substituiertes Alkinyl R¹ steht gegegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkinyl mit vorzugsweise 3 bis 12, insbesondere 3 bis 8 und besonders bevorzugt 3 bis 5 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Propargyl, 2-Butinyl, 1,1-Dimethyl-propargyl, 1-iso-

Propyl-propargyl und 5-hexinyl genannt. Bevorzugt sind die Alkinylreste R¹ unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist der Propargylrest.

Als gegebenenfalls substituiertes Aryl R¹ stehen vorzugsweise gegebenenfalls substituiertes Phenyl und Naphthyl. Vorzugsweise sind die Arylreste R¹ unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist Phenyl.

Als gegebenenfalls substituiertes (im Arylteil und/oder Alkylteil) Arylalkyl R¹ steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Arylalkyl mit vorzugsweise insgesamt 7 bis 20, insbesondere 7 bis 15 und besonders bevorzugt 7 bis 10 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Benzyl, Phenylethyl, 2-Phenyl-2-methyl-ethyl, Phenylpropyl, genannt. Vorzugsweise sind die Arylalkylreste R¹ unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist der Benzylrest.

Als gegebenenfalls substituiertes Alkoxy R² steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit vorzugsweise 1 bis 6, insbesondere 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Methoxy, Ethoxy, n- und iso-Propoxy und n-, iso- und tert.-Butoxy genannt. Bevorzugt sind die Alkoxyreste R² unsubstituiert.

Als gegebenenfalls substituiertes Alkenyloxy R² steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkenyloxy mit vorzugsweise 3 bis 12, insbe-

- 7 -

besondere 3 bis 8, und besonders bevorzugt 3 bis 5 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes 2-Propenyloxy, i-Butenyloxy und 3-Penenyloxy genannt. Bevorzugt sind die Alkenyloxyreste R² unsubstituiert.

Als gegebenenfalls substituiertes Alkinyloxy R² steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkinyloxy mit vorzugsweise 3 bis 12, insbesondere 3 bis 8 und besonders bevorzugt 3 bis 5 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Propargyloxy, 2-Butinyloxy, 1,1-Dimethyl-propargyloxy, 1-iso-Propyl-propargyloxy, 5-Hexinyloxy genannt. Bevorzugt sind die Alkinylreste R² unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist der Propargyloxyrest.

Als gegebenenfalls substituiertes Aryloxy R^2 stehen vorzugsweise gegebenenfalls substituiertes Phenyloxy und Naphthyloxy. Vorzugsweise sind die Aryloxyreste R^2 unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist Phenyloxy.

Als gegebenenfalls substituiertes (im Arylteil und/oder Alkylteil) Arylalkyloxy R² steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Arylalkyloxy mit vorzugsweise insgesamt 7 bis 20, insbesondere 7 bis 15 und besonders bevorzugt 7 bis 10 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Benzyloxy, Phenethyloxy, 2-Phenyl-2-methyl-ethoxy-, Phenyl-propoxy genannt. Vorzugsweise sind die Arylalkyloxyreste R² unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist der Benzyloxyrest.

Als gegebenenfalls substituiertes Alkyl R³ bzw. R⁴ steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit vorzugsweise 1 bis 6, insbesondere 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Methyl, Ethyl, n- und iso-Propyl und n-, iso- und tert.-Butyl genannt. Bevorzugt sind die Alkylreste R³ bzw. R⁴ unsubstituiert.

Als gegebenenfalls substituiertes Alkenyl R³ bzw. R⁴ steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl mit vorzugsweise 3 bis 12, insbesondere 3 bis 8, und besonders bevorzugt 3 bis 5 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes 2-Propenyl, i-Butenyl und 3-Pentenyl genannt. Bevorzugt sind die Alkenylreste R³ bzw. R⁴ unsubstituiert.

Als gegebenenfalls substituiertes Alkinyl R³ bzw. R⁴ steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkinyl mit vorzugsweise 3 bis 12, insbesondere 3 bis 8 und besonders bevorzugt 3 bis 5 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Propargyl, 2-Butinyl, 1,1-Dimethyl-propargyl 1-iso-Propyl-propargyl, 5-Hexinyl genannt. Bevorzugt sind die Alkinylreste R³ bzw. R⁴ unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist der Propargylrest.

Als gegebenenfalls substituiertes Aryl R³ bzw. R⁴ stehen vorzugsweise gegebenenfalls substituiertes Phenyl und Naphthyl. Vorzugsweise sind die Arylreste R³ bzw. R⁴ unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist Phenyl.

Als gegebenenfalls substituiertes (im Arylteil und/oder Alkylteil) Arylalkyl R³ bzw. R⁴ steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Arylalkyl mit vorzugsweise insgesamt 7 bis 20, insbesonder 7 bis 15 und besonders bevorzugt 7 bis 10 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Benzyl, Phenylethyl, 2-Phenyl-2-methyl-ethyl, Phenylpropyl genannt. Vorzugsweise sind die Arylalkylreste R³ bzw. R⁴ unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist der Benzylrest.

Ferner können die Reste R³ und R⁴ für Wasserstoff stehen oder gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an welches sie gebunden sind, gegebenenfalls über ein weiteres Heteroatom einen gegebenenfalls substituierten Heterocyclus aus vorzugsweise 3 bis 8, insbesondere 4 bis 7 und besonders bevorzugt 5 bis 6 Ringgliedern beilden. Als weiteres Heteroatom kommt Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel in Frage. Beispielhaft seien als Heterocyclen gegebenenfalls substituiertes Pyrrolidino, Piperidino, Morpholino und Thiomorpholino genannt. Vorzugsweise sind die Heterocyclen unsubstituiert. Besonders bevorzugt sind die Pyrrolidino-, Piperidino- und Morpholinoreste.

Als gegebenenfalls substituiertes Alkylthio R^2 steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit vorzugsweise 1 bis 6, insbesondere 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Methylthio, Ethylthio, n- und iso-Propylthio und n-, iso- und tert.-Butylthio genannt. Bevorzugt sind die Alkylthioreste R^2 unsubstituiert.

Als gegebenenfalls usbstituiertes Alkenylthio R² steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkenylthio mit vorzugsweise 3 bis 12, insbesondere 3 bis 8 und besonders bevorzugt 3 bis 5 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes 2-Propenylthio, i-Butenylthio genannt. Bevorzugt sind die Alkenylthioreste unsubstituiert.

Als gegebenenfalls substituiertes Alkinylthio R² steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkinylthio mit vorzugsweise 3 bis 12, insbesondere 3 bis 8 und besonders bevorzugt 3 bis 5 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Propargylthio, 2-Butinylthio und 1,1-Dimethylpropargylthio genannt. Bevorzugt sind die Alkinylthioreste R² unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist der Propargylthiorest.

Als gegebenenfalls substituiertes Arylthio R^2 stehen vorzugsweise gegebenenfalls substituiertes Phenylthio und Naphthylthio. Vorzugsweise sind die Arylthioreste R^2 unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist Phenylthio.

Als gegebenenfalls substituiertes (im Arylteil und/oder Alkylteil) Arylalkylthio R² steht gegebenenfalls substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Arylalkylthio mit vorzugsweise insgesamt 7 bis 20, insbesondere 7 bis 15 und besonders bevorzugt 7 bis 10 Kohlenstoffatomen. Beispielhaft seien gegebenenfalls substituiertes Benzylthio, Phenethylthio, 2-Phenyl-2-methyl-ethylthio,

Phenylpropylthio genannt. Vorzugsweise sind die Aralkylthioreste \mathbb{R}^2 unsubstituiert. Besonders bevorzugt ist der Benzylthiorest.

Die in der Definition R, R¹, R², R³ und R⁴ genannten substituierten Reste können einen oder mehrere, vorzugsweise 1 bis 3, insbesondere 1 oder 2 gleiche oder verschiedene Substituenten tragen. Als Substituenten seien beispielhaft aufgeführt:

Alkyl mit vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 bis 2 Kohlenstoffatomen, wie Methyl, Ethyl-, n-Propyl, iso-Propyl, tert.-Butyl, Alkoxy mit vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, wie Methoxy, Ethoxy, n- und iso-Propyloxy und n-, iso- und tert.-Butyloxy; Alkylthio mit vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, wie Methylthio, Ethylthio, n- und iso-Propylthio und n-, iso- und tert.-Butylthio; Halogenalkyl mit vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen und vorzugsweise 1 bis 5, insbesondere 1 bis 3 Halogenatomen, wobei die Halogenatome gleich oder verschieden sind und als Halogenatome, vorzugsweise Fluor, Chlor oder Brom, insbesondere Fluor stehen, wie Trifluormethyl; Halogen, vorzugsweise Fluor, Chlor, Brom und Iod, insbesondere Chlor und Brom; Cyano; Nitro; Alkoxycarbonyl mit vorzugsweise 2 bis 4, insbesondere 2 oder 3 Kohlenstoffatomen, wie Methoxycarbonyl und Ethoxycarbonyl und Phenoxybenzyloxycarbonyl. Im Falle von Arylteilen enthaltenden Resten

können die Arylteile, z.B. die Phenylringe auch durch Alkylendioxygruppen substituiert sein, welche vorzugsweise 1 bis 3, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatome enthalten und durch 1 bis 4 gleiche oder verschiedene Halogenatome (Fluor, Chlor, Brom, Iod) substituiert sein können.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welcher

- R für einen gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyan, Nitro und/oder Trifluormethyl substituierten Alkylrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen oder für einen gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituierten Cycloalkylrest mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen steht und
- für gegebenenfalls durch C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen, Cyano, Nitro oder Trifluormethyl substituiertes Alkinyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder für gegebenenfalls durch C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder für gegebenenfalls durch C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen

und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyl mit 7 bis 15 Kohlenstoffatomen steht und

 R^2 für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkoxy mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenyloxy mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyano, Trifluormethyl substituiertes Alkinyloxy mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, 1,2-Dioxomethylen, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenoxy oder für gegebenenfalls durch $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, 1,2-Dioxomethylen, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkoxy mit insgesamt 7 bis 15 Kohlenstoffatomen steht oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkoxy, Halogen, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkylthio mit 1 bis 6 Kohlenstoffatmen oder für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenylthio mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkinylthio mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C_A-Alkoxy, Halogen und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenylthio oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Halogen und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyl mit 7 bis 15 Kohlenstoffatomen steht oder für den -NR³R⁴-Rest steht, worin

 ${
m R}^3$ und ${
m R}^4$ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für gegebenenfalls durch C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen, Cyan, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder für gegebenenfalls durch Halogen, Cyan und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, oder für gegebenenfalls durch C1-C4-Alkoxy, Halogen, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkinyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch C1-C4-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, Halogen, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, 1,2-Dioxomethylen, Halogen, Cyan, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyl mit insgesamt 7 bis 10 Kohlenstoffatomen stehen oder worin R^3 und R^4 gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an welches sie gebunden sind, gegebenenfalls über Sauerstoff oder Schwefel einen gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Halogen und/oder Trifluormethyl substituierten heterocyclischen Ring mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen bilden.

Bevorzugt sind insbesondere die Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welcher

- R für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor,
 Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkyl
 mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls
 durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen steht und
- für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor,
 Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkyl
 mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls
 durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyan und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methoxy,
 Fluor, Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkinyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder
 für gegebenenfalls durch Methyl, Methoxy, Chlor
 und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder
 für gegebenenfalls durch Methyl, Methoxy, Chlor und/
 oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyl mit
 7 bis 15 Kohlenstoffatomen steht und
- für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor,
 Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes
 Alkoxy mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano, Nitro
 und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenyloxy
 mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls

(

durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkinoxy mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methoxy, 2'.3'-Dioxomethylen, 3'.4'-Dioxomethylen, Fluor, Chlor, Bro, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenoxy oder für gegebenenfalls durch Methoxy, 2'.3'-Dioxomethylen, 3'.4'-Dioxomethylen, Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyloxy mit insgesamt 7 bis 10 Kohlenstoffatomen steht oder für einen gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyan und/oder Trifluormethyl substituierten geradkettigen oder verzweigten Alkylthiorest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder für einen gegebenenfalls durch Halogen, Cyan und/oder Trifluormethyl substituierten Alkenylthiorest mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für einen gegebenenfalls durch Chlor, Cyan und/oder Trifluormethyl substituierten Alkinylrest mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für einen gegebenenfalls durch Methyl, Methoxy, Chlor und/oder Trifluormethyl substituierten Phenylthiorest oder für einen gegebenenfalls durch Methyl, Methoxy, Chlor und/oder Trifluormethyl substituierten Arylalkylrest mit 7 bis 15 Kohlenstoffatomen steht oder für den Rest -NR³R⁴ steht, worin

R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und für gegebenenfalls durch Methoxy, Fluor, Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder für

gegebenenfalls durch Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkenyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methoxy, Chlor, Cyano und/oder Trifluormethyl substituiertes Alkinyl mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch Methyl, Methoxy, Chlor, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder für gegebenenfalls durch Methyl, Methoxy, 1,2-Dioxomethylen, Chlor, Cyano, Nitro und/oder Trifluormethyl substituiertes Arylalkyl mit insgesamt 7 bis 10 Kohlenstoffatomen stehen und worin R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an welches sie gebunden sind, gegebenenfalls über Sauerstoff oder Schwefel einen gegebenenfalls durch Methyl substituierten heterocyclischen Ring mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen bilden.

Ganz besonders bevorzugt sind die Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welcher

- R für Methyl oder Neopentyl,
- gul und
 für Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Allyl oder Propar-
- für Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Butoxy, Allyloxy, Propargyloxy, Methylamino, Dimethylamino, Ethylamino, Diethylamino, Propylamino, Dipropylamino, Butylamino, Dibutylamino, Allylamino, Diallylamino,

Propargylamino, N-Methyl-N-propargylamino, Methyl-thio oder Butylthio stehen.

Verwendet man beispielsweise N-Methoxycarbonyl-N-methyloxamidsäurechlorid und Propargylalkohol als Ausgangsstoffe, so kann die Reaktion dieser Verbindung durch das folgende Formelschema skizziert werden:

Das erfindungsgemäße Verfahren kann ohne Verdünnungsmittel oder in Gegenwart eines inerten Verdünnungsmittels durchgeführt werden. Als Verdünnungsmittel sind Kohlenwasserstoffe wie z.B. Hexan, chlorierte Kohlenwasserstoffe wie z.B. Methylenchlorid, aromatische Verbindungen wie z.B. Toluol, Ketone wie z.B. Aceton, Nitrile wie z.B. Acetonitril oder Gemische dieser Verdünnungsmittel geeignet.

Dem Reaktionsgemisch setzt man vorteilhafterweise ein Säurebindemittel zu. Hierzu sind anorganische Basen wie Kaliumcarbonat oder tertiäre organische Basen, wie z.B. Triethylamin, Benzyldimethylamin oder Pyridin und Chinolin geeignet. Bei den Umsetzungen mit Nukleophilen der allgemeinen Formel (III) mit $R^2 = -NR^3R^4$ können auch diese als Basen eingesetzt werden.

Die Reaktionstemperatur kann in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0 und 100°, vorzugsweise zwischen 5 und 90°C.

Die Mengenverhältnisse der Ausgangsstoffe können im üblichen Rahmen variiert werden. Die jeweils angegebenen molaren Mengen müssen nicht genau eingehalten werden, sondern können nach oben oder unten abweichen. Vorzugsweise werden etwa molare Mengen an Ausgangsverbindungen und Basen eingesetzt.

Die Umsetzungen werden üblicherweise unter Normaldruck durchgeführt. Aber auch die Versuchsführung bei Überoder Unterdruck kann Vorteile bieten.

Die Verbindungen der Formel (II) sind zum Teil neu und können nach bekannten Verfahren und Methoden (beispiels-weise nach dem in der US-Patentschrift 3 539 618 angegebenen Verfahren) hergestellt werden, indem man Carbamidsäureester der Formel (IV)

$$R - NH - CO - OR^{1}$$
 (IV)

in welcher

R und R¹ die weiter oben angegebene Bedeutung haben, mit (z.B. der molaren Menge) Oxalylhalogenid, vorzugsweise Oxalylchlorid, in einem inerten Lösungsmittel (z.B. Toluol) bei erhöhter Temperatur (z.B. 50 bis 120°C) um-

setzt und das erhaltene Produkt in überlicher Weise isoliert (z.B. durch Destillation).

Die Carbamidsäureester der Formel (IV) können in üblicher Weise nach an sich bekannten Verfahren und Methoden hergestellt werden (vgl. z.B. Methoden der organischen Chemie (Houben-Weyl-Müller) 4. Auflage, Band VIII, 5 (1952) S. 141ff).

Die Verbindungen der Formel (III) sind zum größten Teil käuflich und/oder können nach an sich bekannten Methoden und Verfahren in üblicher Weise hergestellt werden.

Die neuen Carbamidsäureester der allgemeinen Formel (I) weisen in Mischung mit Arthropodiziden beliebiger Konstitution starke synergistische Wirkungen auf, welche ihre Verwendung als bzw. in Schädlingsbekämpfungsmittel(n) ermöglicht.

Bevorzugt werden die neuen Carbamdisäureester der allgemeinen Formel (I) zusammen mit den Arthropodiziden der Gruppen

- 1) Carbamidsäureestern und/oder
- 2) Carbonsäureester einschließlich der natürlichen sowie synthetischen Pyrethroide und/oder

- Phosphorverbindungen, wie Phosphorsäure- und Phosphorsäureestern, einschließlich der Thio- und Dithioverbindungen und/oder
- 4) Halogen-(cyclo)-alkanen, wie z.B. Hexachlorcyclohexan verwendet.

überraschenderweise ist die Wirkung der neuen erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen gegen Arthropoden wesentlich höher als die Wirkung der Einzelkomponenten bzw. die
Summe der Wirkungen der Einzelkomponenten. Die erfindungsgemäßen Carbamidsäurester zeigen außerdem ausgezeichnete
synergistische Wirksamkeit nicht nur bei einer Wirkstoffklasse, sondern auch Wirkstoffen aus den verschiedensten
chemischen Stoffgruppen.

Die synergistische Wirkung der Verbindungen der Formel (I) zeigt sich besonders bevorzugt bei (die Ziffern (V) bis (X) bleiben unbenutzt:

1) Carbamidsäureestern der Formel (XI)

$$R^{6}$$
-O-CO-N \times R^{7} (XI)

in welcher

für einen gegebenenfalls substituierten carbocyclischen oder heterocyclischen aromatischen Rest oder für einen gegebenenfalls substituierten Oximrest steht (wobei die weiter unten erläuterterten Reste ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^6$ bevorzugt werden),

- R⁷ für C₁-C₄-Alkyl steht und
- R⁸ für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder für einen Rest Y steht, wobei
- Y für den Rest -CO-R⁹ steht, worin
- für Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₅-Alkenoxy, C₃-C₅-Alkinoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkyl-amino, Di-C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkyl-hydroxylamino,

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylendioxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl substituiertes Phenoxy, Phenylthio oder Phenylamino, für
2,3-Dihydro-2,2-dimethyl-7-benzofuranyl oder für den
Rest

steht, worin

 R^{10} für Wasserstoff, $C_1^{-C_4}$ -Alkyl oder Di- $C_1^{-C_4}$ -alkylamino-carbonyl steht und

für C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkylthio, Cyano- C_1 - C_4 -alkylthio, C_1 - C_4 -Alkylthio- C_1 - C_4 -alkyl steht,

oder die beiden Reste R^{10} und R^{11} zusammen für gegebenenfalls durch Sauerstoff, Schwefel, SO oder SO₂ unterbrochenes C_2 - C_8 -Alkandiyl stehen, oder

in welcher

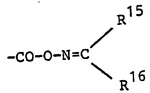
- Y für den Rest $-S_n(0)_m R^{12}$ steht, worin
- n für 1 oder 2 und
- m für 0, 1 oder 2 stehen und
- für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C_1 - C_4 -Alkyl, C_3 - C_5 -Alkenyl, C_3 - C_5 -Alkinyl oder C_3 - C_6 -Cycloalkyl, für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Trifluormethylthio, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy substituiertes Phenyl, Benzyl oder Phenylethyl oder für den Rest



steht, worin

R¹³ für C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₅-Alkenyl, C₃-C₅-Alkinyl, C₃-C₆-Cycloalkyl oder Benzyl steht und

für C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₅-Alkenyl, C₃-C₅-Alkinyl,
C₃-C₆-Cycloalkyl, Benzyl, Phenylethyl, Halogencarbonyl, Formyl, C₁-C₄-Alkyl-carbonyl, C₁-C₄Alkoxy-carbonyl, C₁-C₄-Alkoxyphenoxy-carbonyl,
C₃-C₅-Alkinoxy-carbonyl, C₃-C₅-Alkenoxycarbonyl,
C₁-C₄-Alkylthiocarbonyl, C₁-C₄-Alkyl-amino-carbonyl, C₁-C₄-Alkyl-hydroxylamino-carbonyl, C₁C₁₀-Alkyl-phenoxycarbonyl, Di-C₁-C₄-alkyl-amino-carbonyl, Phenylthiocarbonyl, Phenoxycarbonyl,
2,3-Dihydro-2,2-dimethyl-7-benzofuranyloxycarbonyl,
für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, Trifluormethyl, C₁-C₁₀-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy substituiertes Phenylsulfenyl, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl oder Phenyl steht, oder für den Rest



steht, worin

 R^{15} die oben für R^{10} angegebene Bedeutung und R^{16} die oben für R^{11} angegebene Bedeutung hat, wobei ferner im Rest -N die Reste R^{13} und R^{14}

zusammen für eine gegebenenfalls durch Sauerstoff oder

Schwefel unterbrochene Kohlenwasserstoffkette mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen stehen, worin weiter R^{12} auch für den gleichen Rest stehen kann, an den der Rest $-s_n(0)_m-R^{12}$ gebunden ist.

Als Wirkstoffkomponenten ganz besonders bevorzugt sind Carbamidsäureester der Formel (XI), in welcher

für gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-methyl, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylthio-methyl, C₁-C₄-Alkylamino, Di-(C₁-C₄-Alkyl)-amino, Di-(C₃-C₄-Alkylamino, Halogen, Dioxolanyl, Methylendioxy und/oder durch den Rest -N=CNH(CH₃)₂ substituierte Reste aus der Reihe Phenyl, Naphthyl, 2,3-Dihydro-7-benzofuranyl, Pyrazolyl oder Pyrimidinyl steht, oder in welcher

R⁶ für einen Alkylidenaminorest der Formel (XIa)

$$-N=C < R^{17}$$

$$R^{18}$$
(XIa)

steht, in welcher

R¹⁷ und R¹⁸ die oben für R¹⁰ bzw. R¹¹ angegebene Bedeutung haben, und

 R^7 für C_{1-4} -Alkyl steht und

 R^8 für Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl (vorzugsweise für Wasserstoff) steht.

Als Beispiele für die Carbamidsäureester der Formel (XI) seien genannt: 2-Methyl-phenyl-, 2-Ethyl-phenyl-, 2-iso-Propyl-phenyl-, 2-sec-Butyl-phenyl-, 2-Methoxy-phenyl-, 2-Ethoxy-phenyl-, 2-iso-Propoxy-phenyl-, 4-Methyl-phenyl-, 4-Ethyl-phenyl-, 4-n-Propyl-phenyl-, 4-Methoxy-phenyl-, 4-Ethoxy-phenyl-, 4-n-Propoxy-phenyl-, 3,4,5-Trimethyl-phenyl-, 3,5-Dimethyl-4-methylthio-phenyl-, 3-Methyl-4-dimethylaminophenyl-, 2-Ethylthiomethyl-phenyl-, 1-Naphthyl-, 2,3-Dihydro-2,2-dimethyl-7-benzofuranyl, 2,3-(Dimethyl-methylen-dioxy)-phenyl-, 2-(4,5-Dimethyl-1,3-dioxolan-2-yl)-phenyl-, 1-Methylthio-ethyliden-amino-, 2-Methyl-thio-2-methylpropylidenamino-, 1-(2-Cyano-ethylthio)-ethylidenamino- und 1-Methylthiomethyl-2,2-dimethyl-propylidenamino-N-methyl-carbamidsäureester.

Die synergistische Wirkung der Verbindungen der Formel (I) zeigt sich weiter bevorzugt bei

2) Carbonsäureestern der Formel (XII)

$$R^{19}$$
-CO-O-CH- R^{21} (XII)

in welcher

für einen offenkettigen oder cyclischen Alkylrest steht, der gegebenenfalls substituiert ist durch Halogen, Alkyl, Cycloalkyl, durch gegebenenfalls durch Halogen, Alkyl und/oder Alkoxy substituiertes Alkenyl, durch Phenyl oder Styryl, welche gegebenenfalls durch Halogen, gegebenenfalls Halogen-substituierte Reste aus der Reihe Alkyl, Alkoxy, Alkylendioxy und/oder Alkylthio substituiert sind, durch spirocyclisch verknüpftes, gegebenenfalls Halogen-substituiertes Cycloalk(en)yl, welches gegebenenfalls benzannelliert ist, in welcher weiter

- R²⁰ für Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Cyano steht, und
- für einen gegebenenfalls substituierten Alkyloder Arylrest oder für einen Heterocyclus steht, oder zusammen mit R²⁰ und dem Kohlenstoffatom, an das beide Reste gebunden sind, einen Cyclopentenonring bildet.

Ganz besonders als Wirkstoffkomponenten bevorzugt sind Carbonsäureester der Formel (XII), in welcher

R¹⁹ für den Rest

steht, worin

für Wasserstoff, Methyl, Fluor, Chlor oder Brom und

für Methyl, Fluor, Chlor, Brom, C_1 - C_2 -Fluoralkyl oder C_1 - C_2 -Chlorfluoralkyl oder für gegebenenfalls durch Halogen und/oder gegebenenfalls Halogen-substituierte Reste der Reihe C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkylthio und/oder C_1 - C_2 -Alkylendioxy substituiertes Phenyl steht, oder worin beide Reste R^{22} und R^{23} für C_2 - C_5 -Alkandiyl (Alkylen) stehen; oder in welcher

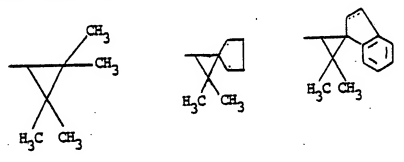
 R^{19} für den Rest -CH- R^{24} steht, worin $\frac{1}{R}^{25}$

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder durch gegebenenfalls Halogen-substituierte Reste der Reihe C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkyl-thio oder C_1 - C_2 -Alkylendioxy substituiertes Phenyl steht und

 R^{25} für Isopropyl oder Cyclopropyl steht;

oder in welcher

R¹⁹ für einen der Reste



wobei die gepunkteten Linien mögliche Doppelbindungen andeuten sollen, oder für Methyl steht, und in welcher weiter

- ${
 m R}^{20}$ für Wasserstoff, ${
 m C_1-C_4-Alkyl}$, ${
 m C_1-C_4-Halogenalkyl}$, Cyano oder Ethinyl steht und
- gegebenenfalls durch Halogen substituierte Reste der Reihe Phenyl, Furyl oder Tetrahydrophthalimido steht, wobei diese Reste ihrerseits substituiert sein können durch gegebenenfalls durch Halogen und/oder durch einen gegebenenfalls Halogen-substituierten Rest der Reihe C₁-C₄Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₂-C₄Alkenoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₂-Alkylendioxy, Phenoxy und/oder Benzyl, wobei R²¹ vorzugsweise für Pentafluorphenyl, 3,4-Dichlorphenyl,
 Phenoxyphenyl, welches in einem oder beiden Phenylringen durch Halogen substituiert sein kann oder für Tetrahydrophthalimido steht.

Weiter sind die natürlich vorkommenden Pyrethroide (wie Pyrethrum) als Carbonsäureester der Formel (XII) besonders bevorzugt.

Als Beispiele für die Carbonsäureester der Formel (XII) seien genannt:

Essigsäure-(2,2,2-trichlor-1-(3,4-dichlor-phenyl)ethyl)-ester, 2,2-Dimethyl-3-(2-methyl-propen-1-yl)- cyclopropan-carbonsäure-(3,4,5,6-tetrahydro-phthal-imido-methyl)-ester, 2,2-Dimethyl-3-(2,2-dichlor-vinyl)-cyclopropan-carbonsäure-(3-phenoxy-benzyl)-ester, 2,2-Dimethyl-3-(2,2-dichlorvinyl)-cyclopropan-carbonsäure-(\pi-cyano-3-phenoxy-benzyl)-ester, 2,2-Dimethyl-3-(2,2-dichlorvinyl)-cyclopropancarbonsäure-(\pi-cyano-4-fluor-3-phenoxy-benzyl)-ester, 2,2-Dimethyl-3-(2,2-dichlorvinyl)-cyclopropancarbonsäure-(pentafluor-benzyl)-ester, 2,2-Dimethyl-3-(2,2-dibrom-vinyl)-cyclopropancarbonsäure-(\pi-cyclopropancarbonsäure-(\pi-cyclopropancarbonsäure-(\pi-cyclopropancarbonsäure-(\pi-cyclopropancarbonsäure-(\pi-cyclopropancarbonsäure-(\pi-cyclopropancarbonsäure-(\pi-cyclopropancarbonsäure-(\pi-cyclopropancarbonsäure-(\pi-cyclopropancarbonsiure-(\pi-cyclopropancarbonsäure-(\pi-cyclopropancarbonsiure-(\pi-cyclopro

Weiter zeigt sich die synergistische Wirkung der Verbindungen der allgemeinen Formel I bevorzugt bei

3) Phosphorsäure- und Phosphonsäureestern der allgemeinen Formel (XIII)

$$R^{26}-X-P$$
 $X-R^{27}$ (XIII)

in welcher

- X jeweils für O oder S steht und
- Y für O, S, -NH- oder für eine direkte Bindung zwischen dem zentralen P-Atom und R²⁸ steht und

 ${
m R}^{26}$ und ${
m R}^{27}$ gleich oder verschieden sind und für gegebenenfalls substituiertes Alkyl oder Aryl stehen,

für Wasserstoff gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Aralkyl, Alkenyl, Dioxanyl oder einen Oximrest oder für den gleichen Rest steht, an den es gebunden ist.

Besonders bevorzugt sind Phosphorsäure- und Phosphonsäureester der Formel (XIII), in welcher

 ${
m R}^{26}$ und ${
m R}^{27}$ gleich oder verschieden sind und für ${
m C}_1{
m -C}_4{
m -Alkyl}$ oder Phenyl stehen,

für Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Halogen, Hydroxyl, Cyano, gegebenenfalls Halogen-substituiertes Phenyl, Carbamoyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfinyl, Alkylcarbonyl, Alkoxy, Alkylmercapto, Alkoxycarbonyl, Alkylaminocarbonyl, letztere mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, substituiert ist, für Alkenyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, das gegebenenfalls durch Halogen, gegebenenfalls Halogen-substituiertes Phenyl oder C1-C4-Alkoxycarbonyl substituiert ist, oder für den Rest der allgemeinen Formel (XIIIa)

wobei R^{29} und R^{30} die oben für R^{10} bzw. R^{11} angegebene Bedeutung besitzen, oder für Cyano oder Phenyl stehen, und in welcher

ferner für Dioxanyl, das durch denselben Rest substituiert ist, an den R^{28} gebunden ist, oder R^{28} für den gleichen Rest, an den es gebunden ist, oder R^{28} für Phenyl, das gegebenenfalls durch Methyl, Nitro, Cyano, Halogen und/oder Methylthio substituiert ist steht und R^{28} außerdem besonders bevorzugt für gegebenenfalls durch C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthiomethyl, C_1 - C_4 -Alkyl und/oder Halogen-substituierte heteroaromatische Reste, wie Pyridinyl, Chinolinyl, Chinoxalinyl, Pyrimidinyl oder Benzo-1,2,4-triazinyl steht.

Im einzelnen seien genannt:

O,O-Dimethyl- bzw. O,O-Diethyl-O-(2,2-dichlor- bzw.

2,2-dibromvinyl)-phosphorsäureester,

O.O-Diethyl-O-(4-nitro-phenyl)-thionophosphorsäureester

0,0-Dimethyl-O-(3-methyl-4-methylthio-phenyl)-thionophosphorsäureester

O,O-Dimethyl-O-(3-methyl-4-nitro-phenyl)-thionophosphorsäureester, - 31 - 44

O-Ethyl-S-n-propyl-O-(2,4-dichlorphenyl)-thionophosphorsäureester,

O-Ethyl-S-n-propyl-O-(4-methylthio-phenyl)-thionophosphorsäureester,

O,O-Dimethyl-S-(4-oxo-1,2,3-benzotriazin(3)yl-methyl)-thionothiolphosphorsäureester,

O-Methyl-O-(2-iso-propyl-6-methoxy-pyrimidin(4)yl)-thionomethanphosphonsäureester,

O,O-Diethyl-O-(2-iso-propyl-6-methyl-pyrimidin(4)yl)-thionophosphorsäureester,

0,0-Diethyl-O-(3-chlor-4-methyl-cumarin(7)yl)-thionophosphorsäureester,

0,0-Dimethyl-2,2,2-trichlor-1-hydroxy-ethan-phosphon-säureester,

O,O-Dimethyl-S-(methylaminocarbonyl-methyl)-thiono-phosphorsäureester.

Weiterhin zeigt sich die synergistische Wirkung der Verbindungen der allgemeinen Formel I bevorzugt bei

Halogen(cyclo) -alkanen, wie z.B. Hexachlorcyclohexan, 1,1,1-Trichlor-2,2-bis-(4-chlorphenyl) ethan, 1,1,1-Trichlor-2,2-bis-(4-methoxyphenyl) ethan und 1,1-Dichlor-2,2-bis-(4-ethylphenyl) ethan.

Die Gewichtsverhältnisse der Synergisten und Wirkstoffe können in einem relativ großen Bereich variiert werden. Im allgemeinen werden die als Synergisten verwendeten Verbindungen der Formel (I) mit den übrigen Wirkstoffen in Mischungsverhältnissen zwischen 1: 100 und 100: 1, vorzugsweise zwischen 1: 5 und 5: 1 (Gewichtsteile) eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen besitzen nicht nur eine schnelle knock-down-Wirkung, sondern bewirken auch die nachhaltige Abtötung der tierischen Schädlinge, insbesondere von Insekten und Milben, die in der Landwirtschaft, in Forsten, im Vorrats- und Materialschutz sowie im Hygienebereich vorkommen. Sie sind gegen normal sensible und resistente Arten sowie gegen alle oder einzelne Entwicklungsstadien wirksam.

Zu den tierischen Schädlingen, welche unter Verwendung der Verbindungen der Formel (I) bekämpft werden können, gehören beispielsweise:

Aus der Ordnung der Isopoda z.B. Oniscus asellus, Porcellio scaber.

Aus der Ordnung der Thysanura z.B. Lepisma saccharina.

Aus der Ordnung der Orthoptera z.B. Blatta orientalis,

Periplaneta americana, Leucophaea maderae, Blattella

germanica, Acheta domesticus, Gryllotalpa spp., Locusta

migratoria migratorioides, Schistocerca gregaria.

Aus der Ordnung der Dermaptera z.B. Forficula auricu
laria.

Aus der Ordnung der Isoptera z.B. Reticulitermes spp. Aus der Ordnung der Anoplura z.B. Pediculus humanus corporis, Haematopinus spp., Linograthus spp.

Aus der Ordnung der Mallophaga z.B. Trichodectes spp., Damalinea spp.

Aus der Ordnung der Heteroptera z.B. Cimex lectularius, Rhodnius prolixus, Triatoma spp.

Aus der Ordnung der Homoptera z.B. Myzus spp., und Psylla spp.

Aus der Ordnung der Lepidoptera z.B. Ephestia kuehniella und Galleria mellonella.

Aus der Ordnung der Coleoptera z.B. Anobium punctatum, Rhizopertha dominica, Bruchidius obtectus, Acanthoscelides obtectus, Hylotrupes bejulus, Oryzaephilus surinamensis, Sitophilus spp., Dermestes spp., Trogoderma spp., Anthrenus spp., Attagenus spp., Lyctus spp., Ptinus spp., Niptus hololeucus, Gibbium psylloides, Tribolium spp. und Tenebrio molitor.

Aus der Ordnung der Hymenoptera z.B. Lasius spp., Monomorium pharaonis, Vespa spp.

Aus der Ordnung der Diptera z.B. Aedes spp., Anopheles spp., Culex spp., Drosophila melanogaster, Musca spp., Fannia spp., Calliphora erythrocephala, Lucilia spp., Chrysomyia spp., Gastrophilus spp., Hyppobosca spp., Stomoxys spp., Oestrus spp., Hypoderma spp. und Tabanus spp.

Aus der Ordnung der Siphonaptera z.B. Xenopsylla cheopis, Ceratophyllus spp.

Aus der Ordnung der Arachnida z.B. Scorpio maurus, Latrodectus mactans.

Aus der Ordnung der Acarina z.B. Acarus siro, Argas spp., Ornithodoros spp., Dermanyssus gallinae,

Boophilus spp., Rhipicephalus spp., Amblyomma spp., Hyalomma spp., Ixodes spp., Psoroptes spp., Chorioptes spp., Sarcoptes spp.

Die Wirkstoffkombinationen aus den Verbindungen der Formel (I) und den übrigen Wirkstoffen können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Spritzpulver, Suspensionen, Pulver, Stäubemittel, Schäume, Pasten, lösliche Pulver, Aerosole, Suspensions-Emulsionskonzentrate, Wirkstoff-imprägnierte Natur- und synthetische Stoffe, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen, ferner in Formulierungen mit Brennsätzen, wie Räucherpatronen, -dosen, -spiralen u.ä., sowie ULV-Kalt- und Warmnebel-Formulierungen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffgemische mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln.

Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfs-lösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie

Xylol, Toluol, oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, Alkohole, wie Butanol oder Glykol, sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser; mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgase, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid; als feste Trägerstoffe: natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate; als feste Trägerstoffe für Granulate: gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengel; als Emulgier- und/oder schaumerzeugende Mittel: nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylaryl-polyglykol-ether, Alkylsulfonate; als Dispergiermittel: z.B. Lignin-, Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulverige,
körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie
Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalo-cyaninfarbstoffe, und Spurennährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gew.-% Wirkstoffkombination, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die Anwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen erfolgt in Form ihrer handelsüblichen Formulierungen und/oder den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen.

Der gesamte Wirkstoffgehalt (einschließlich Synergist) der aus den handelsüblichen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen kann in weiten Bereichen variieren. Die Wirkstoffkonzentration der Anwendungsformen kann von 0,001 bis zu 100 Gew.-% Wirkstoffkombination, vorzugsweise zwischen 0,01 und 10 Gew.-% liegen.

Die Anwendung geschieht in einer den Anwendungsformen angepaßten üblichen Weise.

Bei der Anwendung gegen Hygiene- und Vorratsschädlinge zeichnen sich die Wirkstoffkombinationen durch eine hervorragende Residualwirkung auf Holz und Ton sowie durch eine gute Alkalistabilität auf gekälkten Unterlagen aus.

Anhand der folgenden Beispiele soll die Wirksamkeit der erfindungsgemäß verwendbaren Verbindungen der Formel (I) erläutert werden:

Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare Wirkstoffe (Arthropodizide)

Kurzbezeichnung:

- M -

II. Beispiele von erfindungsgemäß verwendbaren Synergisten

Kurzbezeichnung:

$$CH_3 - N < CO - CO - CCH_2 - C = CH$$
 (1)

$$t_{H_9}c_4 \sim N \left\langle \begin{array}{c} \text{CO-COOCH}_3 \\ \text{CO-OCH}_2 - \text{C=CH} \end{array} \right. \tag{2}$$

$$t_{_{_{9}c_{_{4}}}} \sim N \left\langle \begin{array}{c} c_{_{0}-c_{0}cH_{_{2}}-cH_{_{2}}-cH_{_{2}}-cH_{_{3}}} \\ c_{_{0}-c_{_{2}}-c_{=}cH} \end{array} \right.$$
 (3)

$$t_{H_9}c_4 \sim N \left\langle \begin{array}{c} co-cocH_2-cH=cH_2 \\ co-o-cH_2-c=cH \end{array} \right.$$
 (4)

$$t_{9}c_{4} \sim N \begin{pmatrix} c_{0}-c_{0}c_{1} - c_{2}c_{1} \\ c_{0}-c_{1}c_{1} \end{pmatrix}$$
 (5)

Anmerkung: In den Formeln bedeutet " " die -CH2-Gruppe.

III. Testdurchführung

LT₁₀₀-Test

Testtiere: Musca domestica Stamm Weymanns (gegen Carbamate und Phosphorsäureester resistent)

Lösungsmittel: Aceton

Von den Wirkstoffen, Synergisten und Gemischen aus Wirkstoffen und Synergisten werden Lösungen hergestellt und 2,5 ml davon in Petrischalen auf Filterpapier von 9,5 cm Durchmesser pipetiert. Das Filterpapier saugt die Lösungen auf. Die Petrischalen bleiben so lange offen stehen, bis das Lösungsmittel vollständig verdunstet ist. Anschließend gibt man 25 Testtiere in die Petrischalen und bedeckt sie mit einem Glasdeckel.

Der Zustand der Tiere wird bis zu 6 Stunden fortlaufend kontrolliert. Es wird diejenige Zeit ermittelt, die für eine 100 %ige knock down-Wirkung erforderlich ist. Wird die LT₁₀₀ nach 6 Stunde nicht erreicht, wird der % Satz der knock down gegangenen Tiere festgestellt.

Konzentrationen der Wirkstoffe, Synergisten und Gemische und ihre Wirkungen gehen aus der nachfolgenden Tabelle hervor.

IV. Testergebnisse

 ${
m LT}_{
m 100}$ -Test mit gegen Phosphorsäure und Carbamate resistenten weiblichen Musca domestica (Stamm Weymanns)

Wirkstoffe/Synergisten				Konzen	ntratio	onen in %	LT 100 in Minuten
						Synergist	
	A			1,0			360' = 20 %
	В			1,0			360' = 60 %
С			1,0			360' = 55 %	
D			0,2			360' = 70 %	
							300 - 70 %
			1			1,0	360' = 0 %
			2			1,0	360' = 0 %
			3			1,0	360' = 0 %
			4			1,0	360' = 0 %
		!	5			1,0	360' = 5 %
		(5			1,0	3601 = 0 %
Z	A	+ 1	l	1,0	+	1,0	105'
A	Ą	+ 2	?	0,04	+	0,04	150'
A		+ 3	3	0,04	+	0,04	210'
A		+ 4		0,04	+	0,04	180'
A		5		0,04	+	0,04	180 '
A	. 4	- 6		1,0	+	1,0	210'
В	+	1		0,2	+	0,2	120'
В	+	2		0,008	+	0,008	150'
В	+	3		0,04	+	0,04	210'
В	+	4		0,04	+	0,04	105'
В	+	5		0,04	+	0,04	105'
В	+	6		1,0	+	1,0	360'

Wirkstof	fe/Sy	mergisten	Konzentrationen in %			LT 100 in Minuten	
			Wirksto	off + S	ynergist	oder nach 360' in %	
C.	+.	1	0,2	+	0.2	2101	
C	+	2	0,04	+	0,2 0,04	210' .150'	
С	+	3	0,04	+	0,04	210'	
C	+	4 .	0,04	+	0,04	210'	
C	+	5	0,04	+	0,04	150'	
С	+	6	1,0	+	1,0	360'	
·.							
D	+	2	0,2	+	0,2	150'	
D	Ŧ	3	0,2	+	0,2	180'	
D	+	4	0,2	+	0,2	120'	
D	+	5	0,2	+	0,2	180'	
D	+	6	0,2	. +	0,2	360' = 95 %	

.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen. Verbindungen soll anhand der folgenden. Herstellungsbeispiele erläutert werden:

1.) N-Methoxycarbonyl-N-methyl-oxamidsäurechlorid

Zu 44,5 g (0,5 Mol) N-Methylcarbamidsäuremethylester in 250 ml Toluol werden 63 g (0,5 Mol) Oxalsäuredichlorid zugetropft und anschließend langsam bis zum Sieden erhitzt. Bei 38°C tritt Chlorwasserstoffentwicklung ein. Nach dem Abdestillieren des Toluols wird im Vakuum fraktioniert destilliert. Bei 120 - 122°C/28 mbar gehen 59 g gewünschtes Produkt über (66 % der Theorie). Reinheit nach GC: 96,5 %.

2.) N-Methoxycarbonyl-N-methyl-oxamidsäure-2-propinyl-ester (Verbindung 1)

Bei Raumtemperatur (ca. 20°C) werden 17,9 g (0,1 Mol) N-Methoxycarbonyl-N-methyl-oxamidsäurechlorid in 100 ml Toluol mit 5,6 g (0,1 Mol) Propargylalkohol versetzt und anschließend 10,1 g (0,1 Mol) Triethylamin zugetropft. Der gebildete Niederschlag wird abfiltriert, die Toluolphase zweimal mit 10 ml Wasser gewaschen, über Natrium-

sulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das gewünschte Produkt bleibt zurück in Form von 15 g farblosem Öl, 75 % der Theorie, n_D^{20} : 1,4729.

3.) N-Neopentylcarbamidsäure-2-propinylester

$$(CH_3)_3C-CH_2-NH-CO-O-CH_2-C=CH$$

4520 g (40 Mol) Neopentylisocyanat mit 1 g Diazabicyclooctan (DABCO) werden auf 60°C erhitzt (10 1-Kolben) und
dann während 1,5 Stunden mit 2240 g (40 Mol) Propargylalkohol versetzt. Nach Beendigung der Alkoholzugabe wird
über IR-Spektren verfolgt, ob die Umsetzung vollständig
ist. Nach Verschwinden der NCO-Bande (maximal 3 Stunden
nachrühren bei 60°C) wird im HV destilliert.

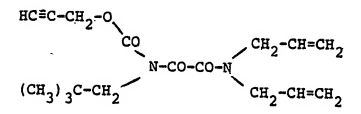
Kp4Pa(0,03 Torr) 85°C, Ausbeute 6395 g (95,4 %), GCGehalt 99,7 % (HV = Hochvakuum; GC = Gaschromatographie).

4.) N+Neopentyl-N-2-propinyloxycarbonyl-oxamidsäurechlorid

169 g N-Neopentylcarbamidsäure-2-propinylester werden mit 100 ml Toluol vermischt, auf 80°C erhitzt und dann tropfenweise mit 127 g Oxalylchlorid versetzt. Nach dem Ende der Gasentwicklung (Chlorwasserstoff) wird destilliert. Man erhält 225 g gewünschtes Produkt (76 % der Theorie). Reinheit nach GC: 97 %).

- #7 -

5.) N,N-Diallyl-N'-neopentyl-N'-2-propinyloxycarbonyl-oxalsäurediamid (Verbindung 2)



5,35 g (0,02 Mol) 97 %iges N-Neopentyl-N-2-propinyloxy-carbonyloxamidsäurechlorid werden in 50 ml Toluol mit 3,88 g (0,04 Mol) Diallylamin tropfenweise versetzt. Dabei wird die Innentemperatur durch externe Eiskühlung bei 20°C gehalten. Nach Beendigung des Zutropfens wird mit 30 ml Wasser versetzt, die organische Phase abgetrennt, letztere zweimal mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und schließlich im Vakuum eingeengt: 5,5 g des gewünschten Produktes bleiben zurück (86 % der Theorie, $n_{\rm D}^{20}$: 1,4878).

Analog werden erhalten

Verbindung Ausbeute: n_D^{20} :

Nr. $CO-O-CH_2-C=CH$ $CO-CO-N(C_4H_9)_2$ $CO-CO-N(C_4H_9)_2$ $CO-CO-N(C_4H_9)_2$ $CO-CO-N(C_4H_9)_2$ $CO-CO-N(C_4H_9)_2$

6.) N-Neopentyl-N-2-propinyloxycarbonyl-oxamidsäuremethylester (Verbindung 7)

5,35 g (0,02 Mol) 97 %iges N-Neopentyl-N-2-propinyl-oxycarbonyloxamidsäurechlorid werden in 50 ml Toluol mit 0,64 g (0,02 Mol) Methanol und anschließend mit 2,02 g (0,02 Mol) Triethylamin tropfenweise unter Eiskühlung versetzt. Nach dem Abfiltrieren des Niederschlags wird das Filtrat mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Hochvakuum vom Lösungsmittel befreit. 5 g des gewünschten Produktes bleiben zurück (98 % der Theoire), nD : 1,4634).

- A9 -

Analog werden hergestellt:

Verbindung

Nr.

CO-O-CH₂-C=CH

86 %

1,4614

CO-CO-O-CH₂-C=CH

80 %

1,4687

CO-CO-O-CH₂-C=CH

CO-CO-O-CH₂-C=CH

CO-CO-O-CH₂-C=CH

1,4687

CO-CO-O-CH₂-C=CH

10 (CH₃)₃C-CH₂-N

CO-O-CH₂-C=CH

CO-CO-O-CH₂-C=CH